```
P8
    ANSWER 18 OF 29 CAPLUS COPYRIGHT 2001 ACS
```

AN 1989:445280 CAPLUS

DN 111:45280

TI Tocopheryl ascorbyl phosphates as antioxidants for pharmaceuticals, cosmetics, and foods

IN Senoo, Keiko; Ogata, Kazumi; Yoshida, Kenichi; Uehara, Keiichi; Tomita, Kenichi

PA Shiseido Co., Ltd., Japan; Senju Pharmaceutical Co., Ltd.

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 6 pp. CODEN: JKXXAF

DT Patent

Japanese | LΑ

PAN CNTT

I PAI	COI I	*****			
	PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
PI	JP 63139972	A2	19880611	JP 1986-287293	19861202
	· JP 07081138	B4	19950830		
¹.GI			•		•

SO

$$\begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{CH}_2\text{CH} \\ \text{OH} \\ \text{OH} \\ \text{OH} \\ \text{OH} \\ \text{OH} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{O} \\ \text{R}^1 \\ \text{OH} \\ \text{OH} \\ \text{R}^2 \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{Me} \\ \text{Me} \\ \text{(CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}) _3\text{Me} \\ \end{array}$$

AB The antioxidants consist of tocopheryl ascorbyl phosphate diesters (I; R1 and R2 = Me and Me; H and Me; Me and H; H and H, resp.) or their salts. was prepd. consisting of stearic acid 2.5, cetyl alc. 1.5, vaseline 5.0, liq. paraffin 10.0, polyoxyethylene monooleate 2.0, polyethylene glycol 3.0, triethanolamine 1.0, ascorbic acid 5.0, I 0.1, water to 100% by wt. plus a flavor q.s., and a preservative q.s.

I

ANSWER 19 OF 29 CAPLUS COPYRIGHT 2001 ACS

AN 1989:199208 CAPLUS

DN 110:199208

TI Hair preparations containing ascorbyl tocopheryl derivatives for dundruff control phosphate

IN Takasu, Emiko; Ogata, Kazumi; Sato, Etsuhisa

PA Shiseido Co., Ltd., Japan; Senju Pharmaceutical Co., Ltd.

so Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 11 pp.

CODEN: JKXXAF DT Patént

LA Japanese

PAIN.CIVI I		_ •		
PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
PI JP 63139114	A2	19880610	JP 1986-287292	19861202
JP 06078214	B4	19941005		
US 5053222	A	19911001	US 1989-362543	19890607
CA 1336688	A1	19950815	CA 1989-602187	19890608
PRAI JP 1986-287292		19861202	•	
OS MARPAT 110:19920	В		•	
GI .		•	•	

⑬日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭63 - 139972

@Int_Cl_*

識別記号

庁内整理番号 C = 2115=4H 砂公開 昭和63年(1988)6月11日

C 09 K 15/32 15/08 C-2115-4H 2115-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

②発明の名称 抗酸化剤

②特 頤 昭61-287293

發出 頤 昭61(1986)12月2日

東京都千代田区四番町8-208 砂発 明 者 妹 大阪府豊中市上新田4丁目8番 B-701号 砂発 明 者 緒 方 美 砂発 明 者 吉 田 *⊞* 兵庫県伊丹市北本町2丁目2番地 原 砂発 明 者 計 神奈川県横浜市旭区柏町33-2 植 砂発 明 者 富 田 健 東京都北区岩淵町15-9 ⑪出 願 人 株式会社資生堂 東京都中央区銀座7丁目5番5号 大阪府大阪市東区平野町3丁目5番地の1 の出 類 人 千穷製蒸株式会社

明 細 曹

1. 発明の名称

抗酸化剂

2. 特許請求の範囲

トコフェロールとアスコルピン酸のリン酸ジェステルまたはその塩からなる抗酸化剤。

 発明の詳細な説明 [産業上の利用分野]

本発明は、新規にして、かつ安全なる抗酸化剤、 さらに詳しくはトコフェロールとアスコルピン 酸 のリン酸ジェステルおよび/またはその塩を有効 成分とする化粧品、医薬品、食品用等の抗酸化剤 に関する。

[従来の技術]

酸化劣化を受けやすい基材を含む化粧品、医聚品、食品等は空気との接触により酸化が進行し、品質が著しく低下する。このため、その酸化劣化防止の目的で抗酸化剤が用いられる。

従来使用されている抗酸化剤には、プチルヒド

ロキシトルエン(BHT)、アチルヒドロキシア ニソール(BHA)等の合成抗酸化剤、または DLーαートコフェロール等の天然抗酸化剤がある。

しかし、BHTやBHAなどの合成抗酸化剤は 抗酸化効果の点では比較的優れているが、安全性 の点で魅力され、これらの使用に対しては再検討 が加えられている。

また、天然の抗酸化剤、特にトコフェロールは 安全性については評価されているが、効力がやや 劣る欠点があり、さらにその供給源や菇剤への着 解性などに問題がある。

とくに水系の製品等に使用した場合に、満足な 抗酸化効果の得られる抗酸化剤は知られていない のが現状である。

[発明が解決しようとする問題点]

本発明者らは、上記事情に鑑み、鋭意検討した 結果、トコフェロールとアスコルピン酸のリン酸 ジェステルまたはその塩が強い抗酸化作用を有す ることを見出し、本発明を完成するに至った。

[同題点を解決するための手段]

特開的63-139972(2)

すなわち、本発明は、トコフェロールとアスコルピン酸のリン放ジエステル(以下リン酸ジエステル(以下リン酸ジエステルと略す)またはその塩からなる抗酸化剤である。

以下、本発明の構成について詳述する。

式[1]

式[1]中、 R_1 , R_2 は α , θ , γ , δ -トコフェロールの各々により次のようである。

	R 1	R ₂
a	сн3	СН3
B	н	снэ
γ	снз	н
ð	н	н

本発明のリン酸ジェステルは、たとえば次のような方法で製造される。すなわちトコフェロールにハロリン酸エステル化剤を作用させる。反応でないないのような非反応性溶媒中で限酸剤の存在ではおよびも位の水酸はかな保険がものでならないとン酸と反応させる。反応は、原酸ではある。ないで、反応性はから保険素を解放する。ついで、反応生成物から保険素を解放する。

かくして本発明のリン酸ジェステルが得られる。 本発明のリン酸ジェステルは遊離酸としても塩 の形としても用いることができる。その温として は、たとえば、有機アミン塩や無機塩等がある。 有機アミン塩としては、例示すればアミノメチル

フロパノール塩、アミノとドーキシルメチンコール塩、アミノメチャールス・フロパン・イン・ス・ファミンス・ス・カー・ファミンス・ファミンス・ファミンス・ファミンス・ファミンス・ファミンス・ファミンス・ファミンス・ファミンス・ファミンス・ファミンス・ファッカーでは、カリウムは、カリウムをは、カリウムをは、カリカルと、カリカルと、カリカルと、カリカルと、カリカルと、カリカルと、カーカーをは、カーカーをである。 はいない はいからにはいます。 アルカリ性物質で中和カリ性物質で中和カリに対すしい。

リン酸ジェステルおよびその塩はそのまま、あるいは水、アルコールまたはアルコール水溶液に溶解することによって、水中にも油中にも自由に溶解させることが可能であり、トコフェロールなどに比較して応用発囲が広い。

本発明のリン酸ジェステルおよびその塩の配合

取は化粧品、医薬品、食品またはその原料に対して0.001~5乗量%、好ましくは0.005~0.2重量%である。

[発明の効果]

本発明の抗酸化剤は、つぎのような利点を持っ

٧

ている.

- (1)製品のpHが下がるのを抑える。
- (2)製品からのホルマリン等の発生を抑える。
- (3)製品のにおい題化を抑える。

[実 為 例]

つぎに、製造例および実施例によって、本発明 をさらに詳細に提明する。本発明は、これによっ て限定されるものではない。

安适例 1

L-アスコルヒン酸、DL-a-トコフェロールリン 酸エステルカリウム

オキシ三塩化リン5.128をベンゼン50mlにおかして優き、これにDL-α-トコフェロール8.6g (0.02モル) およびピリジン8.5gをベンゼン50mlにおかした混液を技控下に減下する。 減下終了後、なお3時間かきませ、析出した塩酸ピリジンを設別し、透液を減圧下で漁精する。この技法倫状物にベンゼン30mlを加えて置く。

一方、L-アスコルピン敵をアセトン化した5.6-イソプロピリテンアスコルピン酸5.2g(0.024モル) およびビリジン3.28をテトラヒドロフラン120mlに溶かして、塊件下に上足ペンセン溶液を調下する。調下料了後、約1時間塊件を続け、新出した斑糠ピリジンを認別し、過速を設圧下で溶焼を置去させる。符られた油状物をエチルアルコール30mlに溶かし、これに1規定の塩酸150mlを加えて約20分間加水道に、無水吸酸ナトリウムで乾燥、砂酸エチルを留去させる。残渣として相吸の塑酸酸を得る。

この相製理整数をエチルアルコール約100alに 物かし、これに水酸化カリウムのエチルアルコー ル溶液を徐々に溶液のpBが中性になるまで摘下さ せると、かすかに褐色を奇ぴた白色結晶を折出す る。これを濃取し、水ーエチルアルコールーアセ トンから再結品させる。白色効果結晶7.5aを得る。 酸点:210 付近から徐々に炭化し始める。

架外線吸収スペクトル(ゼV);257 n m 付近に 個大吸収を示す(水中)。

シリカゲル得暦クロマトグラフィー;

. R f = 0.81(エチルアルコール10、アセトン 4.水1の比)

元素分析額: C ₃₅ H ₅₅ O ₁₀ P K ₂ · H ₂ O として、 計算額 C:55.09% H;7.53% 実調額 C:55.32% H:7.65%

製造例 2

i-アスコルピン酸、DL-a-トコフェロールリン 酸エステルナトリウム

元 滞 分 析 位; C ₃₅ H ₅₅ O ₁₀ P N a ₂ ・ H ₂ O と して、

 計算値
 C;57.52x
 H;7.86x

 央調値
 C;57.65x
 H;7.98x

 実験例1

本発明例として、トリエチレンケリコール(半 井化学製)の50t水溶液10g中に製造例2で得た リン酸ジエステルナトリウム塩を2ag添加して溶 解する。このものを50°C恒過槽中で3日または6日 保子後、比色法によりホルマリン量を測定した。

対開例1として抗酸化剤無添加のトリエチレングリコール、対照例2として上記本発明例と同位のアスコルピン度を添加したトリエチレングリコール、対照例3として同じく本発明的と同量のミックストコフェロールを添加したトリエチレングリコールを用いて同様の試験を行なった。

(以下介白)

特開昭63-139972(4)

ール単独の場合に比較して新習な抗酸化能を有している。

実際例2

変数例 1 の本発明例および対照例 1 、 2 、 3 に おける 6 日後の試料についてにおいの判定を行っ た。

判定は専門パネラー3名による。 結果を変ー2に示す。

(以下余白)

結果を表一1に示す。

表 - 1

		到整直後	3日後	6日後
対闘例 1		0.1	4.7	65.8
対照例2	アスコルピン酸	0.1	39.6	111.7
対顕例 3	ミックストコフェロール	0.1	19'. 7	87,3
本発明例	リン酸 ジエステル ナトリウム塩	0.1	1.7	15,5

表- 1 から明らかなごとく、リン酸ジエステルナトリウム塩はアスコルピン酸またはトコフェロ

汲 - 2

	抗酸化剂	におい判定
対照例 1	-	×
対照例2	アスコルピン酸	×
対照例3	ミックス トコフェロール	×
本発明例	リン酸ジエステ ルナトリウム塩	0

〇・・・酸 吹奏なし ×・・・酸 吹奏強い 爽號 例 3

・リン型質(卵レシチン)エタノール混合ミセルに対するFe²⁺・アスコルピン酸の酸化時における製造例2で得たリン酸ジェステルナトリウム塩の抗酸化作用について検討した。

別レシチン約7808をエタノール2 alに溶かし、水冷・超音波(50 W)の下で、5 nM IIE?ES镁街液(pH7.2)をね々に加えて熱湯して、全量を100alとした。この液1,000 μiに2.6×10⁻⁴ Mリン設ジエステルナトリウム塩水溶液200 μlを加え、更にこれに5.0×10⁻⁵ M P スコルピン設ナトリウム水溶液50 μlを加えて、25 ℃水浴中で15分間設化を行った。反応後、四月に0.1%ハイトロキノンーエタノール治液50 μlを加えて反応を停止させた。これに20%(W/V)トリクロル酢酸を200 μl、0.35%チオパルピソール酸(メルク社製)50%(V/V)酢設水溶液2,000 μlを加えて、15分間100℃で湿波冷却が加速、分光光度計にて450~800naの吸染度を溺定した。曲線の約530~540na付近の吸収の

特開昭63-139972(6)

増加を求めた。 被験液を加えない空試験との比較から阻害事を求めた。

結果を変ー3に示す。

汲 - 3

抗酸化剂	租者率(%)
リン放ジエステルナトリウム塩	99.1
(4.0×10 ⁻⁵ M)	

このように、リン酸ジェステルナトリウム塩は
4.0×10⁻⁵ Mにおいて、ほぼ完全に酸化を抑制した。 つぎに、本発明の抗酸化解を用いた化粧料、食品、医薬品の製剤例を示す。 当然のことながら、 本発明は、これらに限定されるものではない。 製剤例1 乳酸

ステアリン酸	2.5重量%
セチルアルコール	1.5
ワセリン	5.0
造動パラフィン	10.0
ポリオキシエチレン(10モル)	

モノオレイン腹エステル	2.0
ポリエチレングリコール1500	3.0
トリエタノーんアミン	1.0
アスコルピン酢 ・	5.0
リン酸ジェステルNa塩	0.1
· 精製水	残余
存料	遊量
纺窗M	适宜
(製法)	

精製水にポリエチレングリコール1500とトリエタノールアミンちよびアスコルビン酸 りよびリン ひり リエステル Na 写を加え 加熱 溶解して70° Cに保つ (油相)。 他の成分を温合し加熱 融解して70° C保つ (油相)。 水相に油相を加え予仰れ化を行ないホモミキサーで均一に乳化し、乳化液よくかき選ばながら30° Cまで冷却する。

2 A	9	2			22	康	۲	ij	ン	2											
果	ゼ	<i>አ</i>	۲	う	83	液									1	7.	9 ţ	Ħ i	1	%	
约	蛮															0	. 1				
2	I	ン	数												i	e 2	n g	x			

DL-リンゴ酸	41ag%
1-アスパラギン砂	20 a g %
L-アルギニン	20081
ニコチン酸アミド	lOngt
グルタミン酸ナトリウム	logt
チアミンNDS	0.17mg%
リポフラピン	0.25mg%
ピリドキシン塩酸塩	0.5mg%
1-アスコルピン酸	50 m g %
リン 静 ジェステルNa 塩	0.1 登費 %
精 製 水	残余
香料	適量
製剂例3 飲資剤	
ァーオリザノール	1.0重量%
リン酸ジェステルNa塩	0.1
规水性铁膏	残余
(似注)	

ァーオリザノールと,リン酸ジェステルを少量の 概水性飲膏と十分に混ぜああせた後、残余の概水 性飲膏を徐々に加えて全量(100%)とし、全質 均等として製する。

ただし、親水性軟膏基剤の処方は次に示す通りである。

'一规水性铁膏益剂一

セタノール	8.0重量%
ポリオキシエチレン(30モル)	
セチルエーテル	2.0
グリセリルモノスチアレート	
(自己乳化型)	10.0
流動パラフィン	10.0
白色ワセリン	5.0
メチルパラベン	0.i
プチルパラベン	0.1
プロピレングリコール	10.0
精製水	残 氽

等許出關人 株式会社 資生堂 等許出關人 干剌製聚株式会社

特開昭63-139972 (6)

以上

(1) 朝趙啓第9頁第13行目「遊遊」とあるを、「辺羅

(2) 明冊登第16页第14拧目「C 保つ」とあるを、「C

手統制正数(自発)

昭和62年2月2日

5. 組正の内容

肢」と補正します。

に保つ」と祖正します。

特許疗長官 黑田明雄殿

- 1. 事件の表示 昭和61年初許顯第287293号
- 2. 発明の名称
- 抗酸化剂 3. 補正をする者
 - 事件との関係 特許出願人 住所 東京都 附及 超 是 7丁目 5番 5号 名称 (195) 就 武 益 社 资 生 宣 代 妥 第一大 取 自 填 注 正 の 対 ネ
- 4. 植正の対象 明細書の「発明の詳細な説明」の個





手続補正書(自発) .

昭和62年6月25日

过

特許長長宮 小川 邦 夫 殿

- 1. 事件の表示
 - 昭和61年特許關第287293号
- 2. 発明の名称

抗酸化剂

3. 福正をする者

事件との関係 特許出願人

- 住所 東京都中央区程度 7.工具 5.35 号名 除 (195) 株式会社 2.11





4. 福正の対象

明和書の「発明の詳細な説明」の悩

5. 福正の内容

野和書第2頁第3行「DL-α-」を削除する。





-582-